PCT





DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7:

C23C 16/02, 16/50

(11) Numéro de publication internationale: WO 00/53823

(43) Date de publication internationale: 14 septembre 2000 (14.09.00)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR00/00585

(22) Date de dépôt international:

9 mars 2000 (09.03.00)

(30) Données relatives à la priorité:

99/02923

9 mars 1999 (09.03.99)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTRE NA-TIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE [FR/FR]; 3, rue Michel Ange, F-75794 Paris Cedex 16 (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): DREVILLON, Bernard [FR/FR]; 15 cité de la Pépinière, F-92140 Clamart (FR). BULKINE, Pavel [RU/FR]; Résidence d'Orsay, 34 Lilas 2B, 76, rue Aristide Briand, F-91400 Orsay (FR). HOFRICHTER, Alfred, Franz [AT/FR]; 83, boulevard Arago, F-75014 Paris (FR).
- (74) Mandataire: MICHELET, Alain; Cabinet Harlé & Phélip, 7, rue de Madrid, F-75008 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: METHOD FOR TREATING POLYMER SURFACE

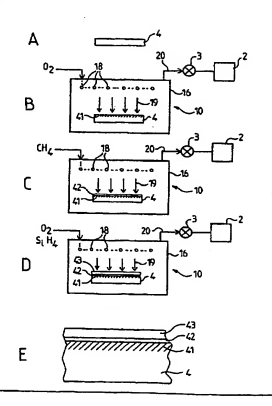
(54) Titre: PROCEDE DE TRAITEMENT DE SURFACE DES POLYMERES

(57) Abstract

The invention concerns a method for treating a surface for the protection and functionalisation of polymers (4) by gas plasma deposit in a confined chamber (10) of one or several silicon alloy layers (43). The silicon alloy is selected among silicon and its oxides, nitrides, oxynitrides; the deposit is performed at a temperature less than the degradation temperature of the polymer, and a physico-chemical surface pre-treatment by plasma is performed in the same chamber before the silicon alloy is deposited; the pre-treatment consisting in a surface treatment comprising etching a surface zone of the polymer and step which consists in depositing a polymeric carbon compound.

(57) Abrégé

L'invention consiste en un procédé de traitement de surface pour protection et fonctionnalisation des polymères (4) par dépôt par plasma gazeux dans une enceinte (10) confinée d'une ou plusieurs couches (43) d'un alliage de silicium. L'alliage de silicium est choisi parmi le silicium et ses oxydes, nitrures, oxynitrures, le dépôt est effectué à une température inférieure à la température de dégradation du polymère, et un pré-traitement physico-chimique de surface par plasma est effectué dans la même enceinte avant dépôt de l'alliage de silicium, le pré-traitement consistant en un traitement de la surface comprenant la gravure d'une zone superficielle du polymère et en une étape de dépôt d'un composé de carbone polymérique.



BNSDOCID: <WO 0053823A1_1 >

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMAȚION

Codes utilisés pour identifier les États parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

| AL | Albanic | ES | Espagne | · LS | Lesotho | SI | Slovénie |
|----|---------------------------|----|-----------------------|------|--------------------------|----|-----------------------|
| AM | Arménie | FI | Finlande | LT | Lituanie | SK | Slovaquie |
| AT | Autriche | FR | France | LU | Luxembourg | SN | Sénégal |
| AU | Australie | GA | Gabon | LV | Lettonie | SZ | Swaziland |
| AZ | Azerhaldjan | GB | Royaume-Uni | MC | Monaco | TD | Tchad |
| BA | Bosnie-Herzegovine | GE | Géorgie | MD | République de Moldova | TG | Togo |
| ВВ | Barbade | GH | Ghana | MG | Madagascar | TJ | Tadjikistan |
| BE | Belgique | GN | Quinée | MK | Ex-République yougoslave | TM | Turkménistan |
| BF | Burkina Faso | GR | Grèce | | de Macédoine | TR | Turquie |
| BG | Bulgarie | เบ | Hongrie | ML | Mali | TT | Trinité-et-Tobago |
| BJ | Bénin | 1E | Irlande | MN | Mongolie | UA | Ukraine |
| BR | Brésil | IL | Israēl | MR | Mauritanie | UG | Ouganda |
| BY | Bélarus | IS | Islande | MW | Malawi | us | Etats-Unis d'Amérique |
| CA | Canada | IT | Italie | MX | Mexique | UZ | Ouzbékistan |
| CF | République centrafricaine | JP | Japon | NE | Niger | VN | Viet Nam |
| CG | Congo | KE | Кепуа | NL | Pays-Bas | YU | Yougoslavie |
| CH | Suisse | KG | Kirghizistan | NO | Norvège | ZW | Zimbabwe |
| CI | Côte d'Ivoire | KP | République populaire | NZ | Nouvelle-Zélande | | |
| CM | Cameroun | | démocratique de Corée | PL | Pologne | | |
| CN | Chine | KR | République de Corée | PT | Portugal | | |
| Cυ | Cubs | KZ | Kazakstan | RO | Roumanic | | |
| CZ | République tchèque | LC | Sainte-Lucie | RU | Fédération de Russie | | |
| DE | Allemagne | ш | Liechtenstein | SD | Soudan | | |
| DK | Danemark | LK | Sri Lanka | SE | Suède · | | |
| EE | Estonie | LR | Libéria | SG | Singapour | | |
| | | | | | | | |

20

25

30

PROCEDE DE TRAITEMENT DE SURFACE DES POLYMERES

La présente invention concerne un procédé de traitement de surface pour protection et fonctionnalisation des polymères (matières plastiques synthétiques organiques). Elle permet de rendre la surface d'une matière plastique moins sensible à l'environnement, de constituer une barrière physique et/ou chimique de protection, de réaliser des composants électroniques ou optoélectroniques sur substrat polymère... Elle permet plus particulièrement la réalisation d'une protection antirayure, de fonctionnalités de filtrage optique, de barrières (à la vapeur d'eau ou l'oxygène par exemple). Elle permet également d'élaborer des écrans d'affichages. Elle est utilisable, mais pas exclusivement, dans le domaine du vitrage lorsque l'on utilise des matériaux organiques en remplacement du verre, en particulier dans l'automobile. Un produit polymère obtenu selon le procédé est aussi revendiqué.

On connaît des procédés par lesquels la surface d'un matériau, verre ou métal, est protégé par le dépôt d'une ou plusieurs couches d'alliages de silicium, silice par exemple. On constate que le dépôt de silice est d'autant plus adhérent, homogène et non poreux que la température du substrat est élevée lors du dépôt.

En plus de l'effet protecteur de la silice, des effets optiques peuvent être obtenus par empilement de couches d'alliages de silicium d'indices de réfraction différents. Ces effets optiques sont en particulier des effets de filtrage optique.

Ces matériaux minéraux sont relativement lourds et ne se prêtent pas facilement à la réalisation de formes complexes ou pliables ou souples. On souhaite donc, de plus en plus souvent, les remplacer par des polymères présentant des propriétés optiques équivalentes mais qui soient plus légers et plus simples à mettre en oeuvre. Cependant, les polymères connus présentent généralement des caractéristiques de résistance en surface encore plus réduites vis-à-vis des agressions chimiques et/ou physiques environnementales. En particulier, ces

15

20

25

30

sont facilement rayables. Il a donc été proposé de protéger la surface de ces matériaux par la réalisation ou l'application d'une couche protectrice. A cette fin, une (ou plusieurs) couche protectrice d'une épaisseur de quelques micromètres doit être déposée. Cette couche doit adhérer de manière durable. On constate que pour une couche épaisse nécessaire pour une bonne protection anti-rayure, l'adhésion est un paramètre critique.

L'invention concerne donc un procédé de traitement de surfaces pour protection et fonctionnalisation des polymères, par dépôt par plasma gazeux dans une enceinte confinée d'au moins une couche d'un alliage de silicium.

Selon l'invention,

- l'alliage de silicium est choisi parmi le silicium, les oxydes de silicium, les nitrures de silicium, les oxynitrures de silicium;

- un pré-traitement de surface par plasma est effectué dans la même enceinte avant dépôt de l'alliage de silicium, le pré-traitement consistant en un traitement de la surface comprenant la gravure (ou ablation) d'une zone superficielle du polymère et en une étape de dépôt d'un composé de carbone polymérique

Le terme alliage signifie une combinaison entre le silicium et un ou plusieurs autres atomes mais il doit aussi être considéré ici comme signifiant le silicium seul. Les oxydes de silicium peuvent être du type SiOx dont la silice (x = 2) ou des oxydes de silicium non stoechiométriques (x ≠ 2). Le dépôt est effectué à une température inférieure à la température de dégradation du polymère. La température de dégradation du polymère correspond à une température à laquelle la matière se ramollit ou entre en fusion voire en combustion et plus généralement à une température à laquelle la matière perd ses propriétés d'utilisation. Il n'est donc généralement pas nécessaire de chauffer spécifiquement la matière dans ce procédé. Si toutefois un chauffage est

15

20

25

nécessaire, celui-ci peut être fait à une température inférieure à la température de dégradation de la matière.

On entend par carbone polymérique un carbone amorphe fortement hydrogéné (d'au moins 10 % d'hydrogène en pourcentage atomique), à indice optique faible et de bande interdite élevée (3 à 5 eV). Par exemple, le matériau cité dans le tableau 1 (a-C:H 1) a un indice de 1.59 (2 eV), une concentration d'hydrogène de 56 % et une densité de 1.2 g/cm³.

Dans divers modes de mise en oeuvre de l'invention, les moyens suivants pouvant éventuellement être combinés selon toutes les possibilités techniquement réalisables, sont mis en oeuvre :

- on effectue d'abord le traitement de la surface puis, ensuite le dépôt du composé de carbone polymérique ;
- l'étape de dépôt du composé de carbone polymérique est commencée avant la fin du traitement de surface ;
- la préparation est obtenue par l'action d'un plasma généré à partir d'un gaz oxydant. Le gaz oxydant peut, par exemple, être choisi parmi l'oxygène et le N_2O ;
- l'épaisseur gravée de la zone superficielle est comprise entre 20 angströms et 3000 angströms ;
- l'épaisseur gravée de la zone superficielle est comprise entre 100 angströms et 900 angströms et est préférentiellement approximativement de 500 angströms ;
- le dépôt du composé de carbone est obtenu par l'action d'un plasma généré à partir d'un gaz carboné, les gaz carbonés étant choisis parmi le méthane, éthane, butane, propane, pentane, hexane et leurs dérivés mono ou poly insaturés dont l'éthylène, l'acétylène;
- l'épaisseur du dépôt de composé de carbone est comprise entre 30 angströms et 130 angströms et préférentiellement entre 50 angströms et 100 angströms ;

15

20

25

- le composé de carbone déposé est du carbone hydrogéné sous forme amorphe ;

- le polymère est du polycarbonate ;
- le polymère est choisi parmi les polyméthyle méthacrylates, les polyéthylènes, les polypropylènes, les polyéthylène téréphtalates;
 - le polymère brut est traité directement dans l'enceinte ;
 - plusieurs couches d'alliages de silicium sont déposées, par exemple pour obtenir un ou plusieurs effets optiques ;
 - le réacteur à plasma est choisi parmi les réacteurs à micro-ondes ou radiofréquence dont les réacteurs à résonance cyclotronique électronique, les réacteurs à résonance cyclotronique électronique distribuée, les réacteurs à pulvérisation cathodique. Les réacteurs à pulvérisation cathodique sont encore dits "à cible";
 - la matière plastique est du polycarbonate, l'épaisseur de la couche de carbone hydrogéné amorphe est comprise entre 50 angströms et 100 angströms et une seule couche de silice d'épaisseur comprise entre 1 et 7 μm et préférentiellement d'environ 5 μm est déposée.

L'invention concerne également un produit polymère ayant subi un traitement de surface pour protection et fonctionnalisation.

Selon l'invention, le polymère traité selon l'un quelconque des modes de réalisation du procédé défini plus haut comporte en surface une zone préparée et une couche de carbone amorphe surmontée d'une ou plusieurs couches d'un ou plusieurs alliages de silicium.

Ce procédé permet l'obtention de couches de protection et de fonctionnalisation sur des surfaces de polymères de formes variées, les couches étant durables et fortement adhérentes par rapport aux procédés connus. Le terme protection correspond à toute protection, isolément ou en combinaison, contre les agressions mécaniques, rayures par exemple, optiques, ultraviolets par exemple, et aussi possiblement chimiques.

15

20

25

Le traitement par plasma permettant de traiter des surfaces importantes et les étapes du procédé de l'invention se déroulant toutes dans la même enceinte sans rupture du vide et sans qu'un chauffage de la matière soit requis, des rendements importants peuvent être obtenus. Le procédé de dépôt par plasma permet aussi de réaliser des éléments optiques par empilement de couches présentant des indices différents, soit, par sauts d'indices, soit par variations continues d'indice dans une couche, voire une combinaison des deux. La possibilité de réaliser un filtre optique peut, par exemple, permettre de protéger la masse de matière plastique des rayonnements ultraviolets et, ainsi, d'augmenter sa durée de vie.

En plus de l'application au vitrage automobile, d'autres applications sont envisagées pour l'invention, en particulier toutes les applications où le verre peut être remplacé par un polymère, par exemple, les fenêtres optiques de projecteurs de lumière et les composants électroniques de grande surface à base de silicium en couche mince déposé par plasma. Dans toutes ces applications, le polymère ou matière plastique est essentiellement choisi pour ses propriétés de légèreté et de transparence optique en remplacement du verre. Le polymère peut également être choisi pour ses propriétés mécaniques avantageuses par rapport au verre et en particulier l'aptitude au pliage et à la déformation.

Le procédé et la matière plastique traitée selon l'invention peuvent avoir d'autres applications, par exemple la réalisation d'emballages souples en matière plastique ou de boîtiers, par exemple pour les propriétés de barrière de la silice et, en particulier, contre la diffusion de la vapeur d'eau et/ou l'oxygène.

Enfin, la mise en œuvre du procédé est extrêmement simple et ne nécessite pas la mise en œuvre d'un réacteur à plasma fondamentalement nouveau. En effet, le procédé permet d'utiliser tout

10

15

20

25

réacteur à plasma gazeux pour dépôt d'alliages de silicium en prévoyant simplement l'arrivée d'un gaz supplémentaire qui est un gaz carboné.

La présente invention sera mieux comprise par la description qui suit d'un exemple de mise en oeuvre du procédé où:

- la figure 1 représente un réacteur à plasma du type IDECR plan (Integrated Distributed Electrons Cyclotron Resonance) ou micro-ondes à résonance cyclotronique électronique distribuée ; et où

- la figure 2 représente les étapes du procédé selon l'invention.

Sur la figure 1, on a représenté un réacteur de traitement, désigné par la référence numérique générale 10. Il est destiné à assurer le traitement de surface d'une pièce en matière plastique 4, constituée par exemple par une plaque en polycarbonate sur un porte-substrat 14.

Comme on le voit sur cette figure 1, l'enceinte 16 comporte un ensemble de buses d'admission d'un mélange gazeux, telles que 18. Le terme mélange gazeux correspond à tout type utile pour la mise en oeuvre de l'invention. Elle est en outre munie d'une canalisation 20 de raccordement de l'enceinte 16 à une station de pompage (2 sur la figure 2) permettant l'extraction du gaz délivré par les buses 18 et le maintien de la pression de ce gaz à une valeur souhaitée, par exemple entre 1 et 10 mTorr.

L'enceinte 16 est équipée d'un dispositif 22 qui assure l'excitation d'un plasma dans le gaz de traitement, à la résonance cyclotronique électronique. Ce dispositif 22 est constitué par plusieurs applicateurs de champ 24, ayant chacun une forme tubulaire et raccordés par une de leurs extrémités, par tout moyen approprié, tel qu'un câble coaxial, à une source d'énergie dans le domaine des micro-ondes (non représentée), par exemple à une fréquence égale à 2,45 GHz.

Plus particulièrement, les applicateurs 24 sont de préférence des applicateurs connus sous l'appellation " à résonance Cyclotronique

15

20

25

Electronique Distribuée " (DECR) ou d'applicateurs élaborés à partir de techniques dérivées classiques.

Par ailleurs, chaque applicateur 24 est équipé de moyens pour créer un champ magnétique statique au voisinage de l'applicateur, à une intensité correspondant à la résonance cyclotronique électronique, c'est-à-dire un champ magnétique statique dont l'intensité B est liée à la fréquence f d'excitation d'un électron placé dans ce champ magnétique statique par la relation suivante:

$$B = \frac{2\pi \times m \times f}{e}$$

dans laquelle m et e sont respectivement la masse et la charge de l'électron. Ainsi, par exemple, pour un rayonnement micro-ondes incident ayant une fréquence de 2,45 GHz, l'intensité du champ magnétique créé au voisinage de chaque applicateur est choisie égale à 875 Gauss.

Dans l'exemple représenté sur la figure 1, les moyens pour créer le champ magnétique statique sont constitués par une antenne entourée d'un aimant 26 de forme longitudinale, disposé à l'intérieur de chaque applicateur 24. Cette construction permet d'obtenir un champ magnétique statique dont la valeur décroît relativement vite et, ainsi, d'obtenir un champ magnétique statique faible, voire nul, dans la zone dans laquelle est disposée la pièce 4 à traiter. En outre, du fait de l'absorption intense du champ micro-onde au voisinage des applicateurs, l'excitation du plasma n'a pas lieu au voisinage immédiat du substrat, limitant ainsi le risque d'altération de ce dernier.

On voit sur la Figure 1 que le réacteur 10 est complété par un ensemble de barreaux métalliques 25, s'étendant transversalement et parallèlement aux applicateurs 24. Ces barreaux 25 sont reliés à la masse, c'est-à-dire à la paroi de l'enceinte 16, pour constituer une référence de masse le long de chaque applicateur afin de structurer le

15

20

25

30

champ micro-onde dans cette zone et faciliter la propagation du rayonnement incident.

Le réacteur 10 est, pour le mode de réalisation représenté, complété par une source de champ électromagnétique 30, par exemple à une fréquence égale à 13,56 MHz, permettant d'assurer une polarisation du porte-substrat, comme cela sera décrit par la suite.

On injecte une puissance micro-ondes au moyen de chaque applicateur 24, au voisinage de chaque buse d'entrée 18 et, simultanément, on crée, dans cette zone, c'est-à-dire dans une zone de l'enceinte 16 distincte de la zone dans laquelle est disposée la pièce 4 à traiter, un champ magnétique statique dont l'intensité correspond, comme cela a été mentionné précédemment, à la résonance cyclotronique électronique. Les lignes de champ magnétique statique créées se bouclent entre deux aimants voisins, on délimite ainsi entre les applicateurs une structure de champ magnétique multipolaire.

On obtient ainsi un plasma hautement dissocié, à basse pression et très actif, permettant le traitement de la pièce 4.

Le porte-substrat 14 est éventuellement soumis à l'influence d'un champ électrique à haute fréquence, ce qui peut permettre d'effectuer une polarisation de ce dernier. En effet, lorsqu'il est soumis à l'influence d'une alternance positive du champ électrique délivré par la source 30, les électrons sont attirés vers la pièce 4, tandis que lorsqu'il est soumis à l'influence d'une alternance négative, les ions positifs sont attirés vers la pièce 4.

On conçoit que les électrons étant plus mobiles que les ions, on obtient une polarisation du porte-substrat, laquelle polarisation est réglable sous le contrôle de la source 30. Il est ainsi possible de contrôler l'énergie des ions venant vers la surface de la pièce 4 à traiter.

Les réacteurs à plasma du type IDECR permettent le dépôt à froid de couches denses à base de silicium. Le terme froid signifiant qu'il n'est

10

15

20

25

30 -

généralement pas nécessaire de chauffer spécifiquement la matière ou si un chauffage est effectué, à une température inférieure à la température de dégradation de la matière.

Bien que la figure 1 représente un type particulier de réacteur à plasma, d'autres types de réacteurs à plasma sont utilisables et, par exemple, les réacteurs à pulvérisation cathodique encore dits réacteurs à plasma "à cible", où la matière devant être déposée est arrachée d'une cible disposée dans l'enceinte. Les réacteurs peuvent être du type microondes 2,45 GHz ou radiofréquence 13,56 MHz. Des générateurs de plasma pouvant être utilisés dans la présente invention sont décrits dans "Handbook of plasma processing technology, fundamentals, etching, déposition and surface interaction", S.Rossnagel. J.Cuomo, W.Westwood, Noyes publication, Parkridge 89. Les générateurs du type IDECR sont plus particulièrement décrits dans un article de P.Bulkin dans "Thin Solid Films" N°308, 309, 1997, page 63.

Sur la Figure 2, les étapes du procédé sont représentées par les références A à D.

En A, un polymère, matière plastique 4, brut est mis en oeuvre. Le terme brut signifie que la matière peut être traitée directement et qu'aucun prétraitement autre que celui de l'invention ou qu'un éventuel nettoyage de la surface à traiter pour éliminer les matières étrangères, salissures ou poussières par exemple, n'est nécessaire. Ce nettoyage éventuel, si la matière est souillée, correspond par exemple à un dégraissage chimique. L'invention s'applique également à de la matière plastique pré-traitée à l'aide d'un nettoyage chimique classique du type dégraissage. Dans cet exemple, la matière plastique est du polycarbonate.

En B, la matière plastique 4 est disposée dans l'enceinte 16 du réacteur 10 à plasma 19, dans lequel un vide d'environ 5 mTorr est réalisé par la conduite 20 reliée à une pompe à vide 2 par l'intermédiaire d'une vanne 3 et/ou d'un régulateur. Un gaz oxydant, de l'oxygène sous

20

25

30

forme gazeuse dans ce mode de mise en oeuvre, est envoyé dans l'enceinte 16 par les orifices 18. Les organes générateurs de plasma, non représentés sur cette figure, permettent la création d'un plasma 19 et la préparation de la surface de la matière 4 sur une certaine épaisseur. Cette préparation de la surface, peut correspondre à plusieurs actions physico-chimiques:

- le nettoyage par désorption des résidus de surface (hydrocarbures par exemple),
- l'ablation, le terme gravure étant équivalent, d'une zone 10 superficielle du polymère,
 - l'activation de la zone 41 de surface du polymère, ladite activation pouvant comprendre une réticulation du polymère, une dégradation du polymère, un greffage d'oxygène ou de groupements oxygénés en surface,
 - une action mécanique d'abrasion de la surface,
 - une combinaison de ces actions, voire d'autres causes non encore précisées. La durée de cette préparation sera choisie pour correspondre à une épaisseur de zone gravée d'environ 500 angströms.

En C, le composé de carbone est déposé sur la matière plastique activée. Le carbone dans cet exemple de mise en oeuvre est généré par le plasma à partir d'un gaz qui est du méthane et qui est injecté dans l'enceinte 16 par les orifices 18. Le carbone déposé est alors sous forme de carbone hydrogéné amorphe. Dans ce dernier cas, il convient de s'assurer que la couche de carbone déposée contient suffisamment d'hydrogène. Cependant, toute autre source gazeuse de carbone est utilisable ainsi que le carbone provenant de réacteur à pulvérisation cathodique. La durée de cette étape correspond à une épaisseur de la couche de carbone 42 comprise entre 50 angströms et 100 angströms.

En D, la silice est déposée sur la matière plastique prétraitée aux étapes B puis C. Le réacteur 10 à plasma 19 reçoit de l'oxygène et du

15

20

silane par exemple. Cependant dans le cas de l'utilisation d'un réacteur à plasma à pulvérisation cathodique, le silicium sera obtenu à partir d'une cible de cette matière disposée dans la même enceinte. Dans cet exemple, une seule couche 43 de silice d'environ 5 µm d'épaisseur est déposée.

En E, la matière plastique est extraite de l'enceinte, le traitement pour protection de la matière plastique étant terminé. Un agrandissement de la surface traitée est représenté en E. La matière plastique 4 comporte en surface une zone activée 41, une couche de carbone hydrogéné amorphe 42 et une couche de silice 43. Le procédé permettant la réalisation d'un dépôt de qualité sans avoir besoin de chauffer spécifiquement le substrat sur lequel le dépôt doit être effectué, la matière plastique ne subit pas de dégradation ou de contrainte particulière pouvant compromettre ses qualités d'utilisation. Le procédé permet donc d'effectuer au moins un dépôt à au moins la température ambiante.

Une autre possibilité de mise en oeuvre consiste à procéder à un passage graduel de la phase de gravure à la phase de dépôt de la couche de silice en passant par le dépôt d'une couche de carbone amorphe hydrogéné. Ainsi en partant initialement d'un plasma pur d'O₂, on peut diminuer la vitesse de gravure en augmentant graduellement la pression partielle du gaz carboné (par exemple CH₄), jusqu'à arriver à déposer une couche de carbone amorphe hydrogéné. Cette augmentation de la pression partielle du gaz carboné peut être associée à une diminution de la pression partielle d'O₂. Après la pression partielle du gaz carboné peut être graduellement réduite et la pression partielle du précurseur du dépôt de l'alliage de silicium (par exemple SiH₄) peut être graduellement augmentée, jusqu'à arriver aux conditions de dépôt de la couche d'alliage de silicium (par exemple silice).

Des essais comparatifs on été effectués. Ces essais ont été effectués à partir des tests normalisés suivants:

15

20

25

30

- Détermination de la résistance à l'usure par galets abrasifs (Taber wear test) (DIN 52347). Ce test consiste à déplacer un galet normé (CS F10) avec une force normale fixé (500g) pendant un nombre fixé de cycles (500 ou 1000) sur l'échantillon et de mesurer le "changement du trouble" (Delta Haze), donc d'évaluer le flou en mesurant la quantité de lumière transmise et diffusée.
- Essai de quadrillage (DIN EN ISO 2409). Ce test consiste à couper un quadrillage 10x10 de 1 mm², d'appliquer un ruban adhésif normé, et de l'arracher. Le nombre de carré de la couche qui reste collé sur le substrat, est une mesure fonctionnelle de l'adhésion de la couche.
- Cycles thermiques. Ce test consiste à faire subir à l'échantillon 10 cycles de -40° à +90°C pendant cinq jours.

On a également réalisé des tests de rayures dont les résultats sont illustrés sur la figure 3. Ce test consiste à introduire des contraintes à l'interface entre le revêtement et le substrat, ce qui est réalisé en appuyant un stylet de diamant sur la surface de l'échantillon avec une charge normale. L'échantillon est ensuite déplacé à vitesse constante et le résultat des contraintes à l'interface produit une éraflure ou un écaillement du revêtement. On enregistre et on appelle charge critique Lc, la plus petite charge entraînant un défaut sur l'échantillon.

La figure 3 représente donc en ordonnée la charge critique et en abscisse les résultats obtenus pour respectivement un échantillon de référence, un échantillon ayant subi uniquement l'étape de traitement par un plasma généré à partir d'un gaz oxydant, le résultat obtenu avec un échantillon ayant uniquement reçu le dépôt d'une couche d'un composé de carbone polymérique (à partir de CH₄) et enfin le résultat obtenu avec un échantillon selon l'invention, c'est-à-dire ayant reçu un prétraitement consistant en une étape de traitement de la surface comprenant la gravure par l'action d'un plasma généré par un gaz oxydant, suivie d'une étape de dépôt d'un composé de carbone polymérique (à partir de CH₄).

RESULTATS DES TESTS:

Sans prétraitement, les couches de SiO₂ sur polycarbonate s'écaillent à partir d'une épaisseur de 2 µm. Par contre, en utilisant le prétraitement selon le procédé de l'invention, non seulement elles ne s'écaillent plus, mais supportent aussi le traitement par cycle thermique sans écaillage et montrent une bonne résistance à l'eau. En particulier :

Une couche anti-rayure de 4.5 µm de SiO2 est déposée sur du polycarbonate.

Substrat : Une plaque de PC (10x10x0.3 cm) faite par extrusion ou injection

Tableau 1 : Condition de dépôt pour les différentes couches

| ŀ | |
|---|--|
| | |

10

5

| | gaz | flux [sccm] | pression [mTorr] | Puissance MO [W] | temps [s] |
|--------------------------|---|--|------------------|---------------------|--------------|
| nettoyage O ₂ | 02 | 30 | 1.14 | 100 | 100 |
| Couche a-C:H 1 | CH ₄ | 21 | 0.78 | 100 | 30 |
| Couche a-C:H 2 | C ₂ H ₄ | 30 | 1.07 | 100 | 5 |
| Couche SiO ₂ | SiH ₄ O ₂ | 5 24 | 1.14 | 100 | 10000 |
| Gradient phase 1: | O ₂ CH ₄ | $30 \rightarrow 0^{*)}$ $0 \rightarrow 21^{*)}$ | | 100 | 20 |
| Gradient phase 2 | O ₂ CH ₄ SiH ₄ | $0 \rightarrow 24^{*)}$ $21 \rightarrow 0^{*)}$ $0 \rightarrow 5^{*)}$ | | 100 | 20 |

variation linéaire en 20 secondes

10

test de quadrillage

| | Nombre de carrés restants |
|---|---------------------------|
| Traitement O ₂ seul | écaillage |
| Traitement CH ₄ seul | 30% |
| Traitement O ₂ +CH ₄ | 100% |
| Traitement O ₂ +C ₂ H ₄ | 100% |
| Traitement O ₂ + Gradient phase 1+ Gradient phase 2**) | 100% |

Le plasma n'est pas arrêté pendant l'enchaînement des traitements

- Résistance à l'usure en fonction de l'épaisseur des couches

| | 3.5 µm | 5.5 µm |
|-----------------------|--------|--------|
| Changement de trouble | | |
| (Delta Haze) | 14.6% | 2.06 % |
| après 1000 tours | | |
| (galet CS F10-500g) | | |

Ces tests montrent donc qu'un traitement selon l'invention permet d'obtenir une adhésion meilleure que lorsque le dépôt d'alliage de silicium est effectué sans prétraitement ou avec un prétraitement incomplet.

20

REVENDICATIONS

1. Procédé de traitement de surface pour protection et fonctionnalisation des polymères (4) par dépôt par plasma (19) gazeux dans une enceinte confinée (16) d'au moins une couche (43) d'un alliage de silicium,

caractérisé en ce que l'alliage de silicium est choisi parmi le silicium, les oxydes de silicium, les nitrures de silicium, les oxynitrures de silicium et en ce qu'un pré-traitement de surface par plasma est effectué dans la même enceinte avant dépôt de l'alliage de silicium, le pré-traitement consistant en un traitement de la surface comprenant la gravure d'une zone superficielle du polymère et en une étape de dépôt (42) d'un composé de carbone polymérique.

- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'on effectue d'abord le traitement de la surface puis, ensuite le dépôt du composé de carbone polymérique.
- 3. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'étape de dépôt du composé de carbone polymérique est commencée avant la fin du traitement de surface.
- 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le traitement est obtenu par l'action d'un plasma (19) généré à partir d'un gaz oxydant.
- 5. Procédé selon la revendication 1 à 4, caractérisé en ce que l'épaisseur gravée de la zone superficielle est comprise entre 20 angströms et 3000 angströms.
- 6. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que l'épaisseur gravée de la zone superficielle est comprise entre 100 angströms et 900 angströms et est préférentiellement approximativement de 500 angströms.
- 7. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le dépôt (42) du composé de carbone

10

15

20

25

30

polymérique est obtenu par l'action d'un plasma (19) généré à partir d'un gaz carboné, les gaz carbonés étant choisis parmi le méthane, éthane, butane, propane, pentane, hexane et leurs dérivés mono ou poly insaturés dont l'éthylène, l'acétylène.

- 8. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que l'épaisseur du dépôt (42) du composé de carbone est comprise entre 30 angströms et 130 angströms et préférentiellement entre 50 angströms et 100 angströms.
- 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le polymère est du polycarbonate.
- 10. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que le polymère est une matière plastique choisie parmi les polyméthyle méthacrylates, les polyéthylènes, les polyéthylène téréphtalates.
- 11. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le polymère (4) brut est traité directement dans l'enceinte.
- 12. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que plusieurs couches d'alliages de silicium sont déposées .
- 13. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le réacteur à plasma est un réacteur à résonance cyclotronique électronique distribuée.
- 14. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 10, caractérisé en ce que le réacteur à plasma est choisi parmi les réacteurs à micro-ondes ou radiofréquence dont les réacteurs à pulvérisation cathodique.
- 15. Produit polymère traité en surface pour protection et fonctionnalisation, caractérisé en ce que la protection est réalisée par le procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes et que le

polymère (4) comporte en surface une zone (41) activée et une couche (42) de carbone hydrogéné amorphe surmontée d'une ou plusieurs couches (43) d'un ou plusieurs alliages de silicium.

16. Produit selon la revendication 15, caractérisé en ce que le polymère est du polycarbonate.

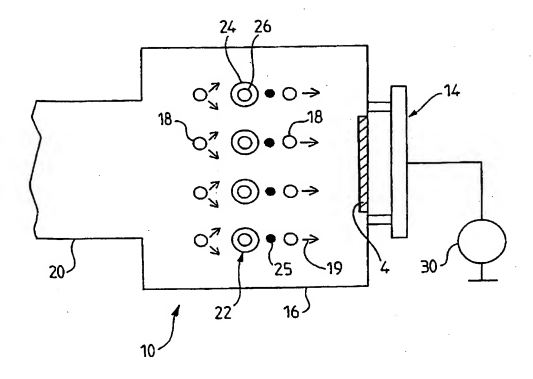


FIG.1

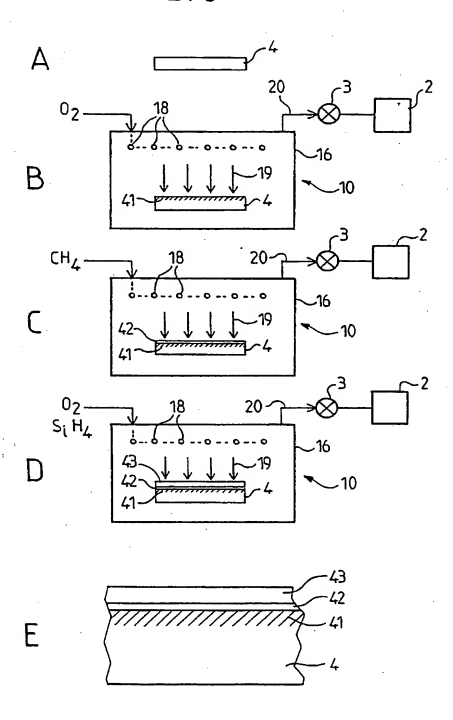
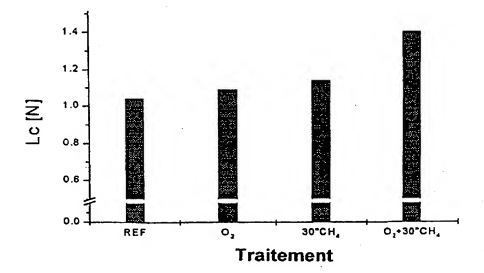


FIG.2

3/3

FIG. 3



FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

| | | | PCT/ | /00585 |
|--------------------|--|--|--|---|
| A. CLASSI IPC 7 | FICATION OF SUBJECT MATTER C23C16/02 C23C16/50 | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | | |
| | | | • | |
| | o International Patent Classification (IPC) or to both national class | ification and IPC | | |
| | SEARCHED COMMON searched (classification system followed by classification system) | | | |
| IPC 7 | C23C | cation symbols) | ٠ | · |
| Documentat | tion searched other than minimum documentation to the extent the | at such documents are incl | uded in the fields s | earched |
| Electronic d | ata base consulted during the international search (name of data | base and where oractical | search tenns uses | <u> </u> |
| | PI Data, INSPEC, IBM-TDB | | | " |
| C. DOCUME | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | |
| Cutegory " | Citation of document, with indication, where appropriate, of the | relevant passages | | Delements |
| | | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | | Refevant to claim No. |
| Y | WO 99 05546 A (COURTAULDS PERFO FILMS) 4 February 1999 (1999-02 | RMANCE -04) | | 1-4,7,9, 10,12, 14-16 |
| | page 6, line 27 -page 8, line 2 | 7 | | 14-10 |
| Y | EP 0 570 944 A (FRAUNHOFER GES FORSCHUNG) 24 November 1993 (1993-11-24) column 1, line 46 -column 3, line 1; examples 1,3 | | | 1-4,7,9, 10,12,14 |
| | **** | · _/_ | i | |
| | | -/ | | |
| | | | | |
| ľ | : | | | |
| | _ | | | |
| | | | | |
| | • | | | |
| X Funt | ner documents are listed in the continuation of box C. | X Patent family n | nembers are listed in | n annex, |
| * Special cal | tegories of cited documents : | | • | |
| CONSIGN | ont defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance locument but published on or after the international | "T" later document publi or priority date and cited to understand invention | ished after the inten- not in conflict with the the principle or the | he application but |
| "L" docume | nt which may throw double on priority, claim(e) or | "X" document of particul cannot be consider | ed novel or cannot b | aimed invention De considered to ument is taken alone |
| citation | s cred to establish the publication date of another to other special reason (as specified) | "Y" document of particul: cannot be consider | ar relevance; the cla | entire standard the |
| "P" documen | ont referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans ant published prior to the international filing date but an the priority date claimed | ments, such combine in the art. | ned with one or mor- nation being obvious | e other such docu- s to a person skilled |
| | actual completion of the international search | *8 * document member o | of the same patent fa | |
| | 9 June 2000 | 29/06/20 | | cn report |
| Name and m | nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 | Authorized officer | | |
| | NL - 2280 HV Riswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016 | Ekhult, | Н | |

1

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

| Intern | at Application No | |
|--------|-------------------|---|
| PCT/ | /00585 | • |

| C.(Continue | RION) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | |
|-------------|---|----------------------|
| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to daim No. |
| A | TAKAHASHI S ET AL: "IMPROVEMENT OF ADHESION TO SIN THIN FILM ON THE POLYCARBONATE SUBSTRATE" ELECTRONICS & COMMUNICATIONS IN JAPAN, PART II — ELECTRONICS, US, SCRIPTA TECHNICA. NEW YORK, vol. 74, no. 5, page 60-70 XP000270202 ISSN: 8756-663X paragraph '0002! paragraph '03.5! | 1-16 |
| Y | PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1995, no. 03, 28 April 1995 (1995-04-28) & JP 06 344495 A (SEKISUI CHEM CO LTD), 20 December 1994 (1994-12-20) abstract -& DATABASE WPI Section Ch, Week 9510 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class All, AN 1995-069810 XP002123105 "gas barrier film useful for packaging e.g chemicals" & JP 06 344495 A (SEKISUI CHEM IND CO LTD) , 20 December 1994 (1994-12-20) abstract | 15,16 |
| A | BULKIN P ET AL: "Plasma enhanced chemical vapour deposition of silica thin films in an integrated distributed electron cyclotron resonance reactor" THIN SOLID FILMS, CH, ELSEVIER-SEQUOIA S.A. LAUSANNE, vol. 308-309, no. 1-4, page 63-67 XP004110245 ISSN: 0040-6090 cited in the application paragraph '0002! | 1-16 |
| A | LEE J H ET AL: "MECHANICAL PROPERTIES OF A-C:H AND A-C:H/SIOX NANOCOMPOSITE THIN FILMS PREPARED BY ION-ASSISTED PLASMA-ENHANCED CHEMICAL VAPOR DEPOSITION" THIN SOLID FILMS, CH, ELSEVIER-SEQUOIA S.A. LAUSANNE, vol. 280, no. 1/02, page 204-210 XP000637289 ISSN: 0040-6090 paragraph '0002! | 1-16 |
| A | WO 88 08043 A (RAYCHEM CORP) 20 October 1988 (1988-10-20) page 8, line 11 -page 9, line 9; claims 1-8 | 1,8,10 |

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tion on patent family members

| | Intern | | pplication No |
|-----|--------|---|---------------|
| | PCT | | 0/00585 |
| ily | , | , | Publication |

| Patent document cited in search report | | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
|--|---|------------------|--|--|
| WO 9905546 | A | 04-02-1999 | AU 8258798 A EP 0998687 A | 16-02-1999 10-05-2000 |
| EP 0570944 | A | 24-11-1993 | DE 4216999 A DE 59308883 D | 25-11-1993 24-09-1998 |
| JP 06344495 | A | 20-12-1994 | NONE | |
| WO 8808043 | A | 20-10-1988 | US 4802967 A AT 79906 T CA 1332330 A DE 3874069 A DE 3874069 T EP 0310656 A JP 1502994 T US 4913762 A US 4865711 A | 07-02-1989 15-09-1992 11-10-1994 01-10-1992 04-03-1993 12-04-1989 12-10-1989 03-04-1990 12-09-1989 |

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



inationale No PCT/F 00585

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C23C16/02 C23C16/50

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (systeme de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 C23C

l'occumentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) PAJ. WPI Data, INSPEC, IBM-TDB

| Categone " | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents | no. des revendications visées |
|------------|--|-------------------------------|
| Y | WO 99 05546 A (COURTAULDS PERFORMANCE FILMS) 4 février 1999 (1999-02-04) page 6, ligne 27 -page 8, ligne 27 | 1-4,7,9, 10,12, 14-16 |
| Y | EP 0 570 944 A (FRAUNHOFER GES FORSCHUNG) 24 novembre 1993 (1993-11-24) colonne 1, ligne 46 -colonne 3, ligne 1; exemples 1,3/ | 1-4,7,9, 10,12,14 |

| "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent | T document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention |
|---|---|
| "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyers "P" document publié avant la date de dépôt international, mais | "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut ètre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolement "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets |
| Date à l'aquelle la recherche internationale a été effectivement achevée | Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale |
| 19 juin 2000 | 29/06/2000 |
| Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk | Fonctionnaire autorisé |
| Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Ekhult, H |

Formulare PCT/ISA/210 (decomme tacille) (juillet 1992)

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

| Doma tion | ale No |
|-----------|--------|
| PCT/ | 0585 |

| | OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | |
|------------|--|-------------------------------|
| atégorie ' | identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages p | no. des revendications visées |
| 1 | TAKAHASHI S ET AL: "IMPROVEMENT OF ADHESION TO SIN THIN FILM ON THE POLYCARBONATE SUBSTRATE" ELECTRONICS & COMMUNICATIONS IN JAPAN, PART II ~ ELECTRONICS, US, SCRIPTA TECHNICA. | 1-16 |
| | NEW YORK, vol. 74, no. 5, page 60-70 XP000270202 ISSN: 8756-663X alinéa '0002! alinéa '03.5! | |
| | PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1995, no. 03, 28 avril 1995 (1995-04-28) & JP 06 344495 A (SEKISUI CHEM CO LTD), 20 décembre 1994 (1994-12-20) abrégé | 15,16 |
| | -& DATABASE WPI Section Ch, Week 9510 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class All, AN 1995-069810 XP002123105 "gas barrier film useful for packaging | |
| ı | e.g chemicals" & JP 06 344495 A (SEKISUI CHEM IND CO LTD) , 20 décembre 1994 (1994-12-20) abrégé BULKIN P ET AL: "Plasma enhanced chemical | 1-16 |
| | vapour deposition of silica thin films in an integrated distributed electron cyclotron resonance reactor" THIN SOLID FILMS, CH, ELSEVIER-SEQUOIA S.A. LAUSANNE, vol. 308-309, no. 1-4, page 63-67 XP004110245 ISSN: 0040-6090 | |
| 1 | cité dans la demande alinéa '0002! LEE J H ET AL: "MECHANICAL PROPERTIES OF | 1-16 |
| | A-C:H AND A-C:H/SIOX NANOCOMPOSITE THIN FILMS PREPARED BY ION-ASSISTED PLASMA-ENHANCED CHEMICAL VAPOR DEPOSITION" THIN SOLID FILMS, CH, ELSEVIER-SEQUOIA S.A. LAUSANNE, vol. 280, no. 1/02, page 204-210 XP000637289 ISSN: 0040-6090 alinéa '0002! | 1-10 |
| | WO 88 08043 A (RAYCHEM CORP) 20 octobre 1988 (1988-10-20) page 8, ligne 11 -page 9, ligne 9; revendications 1-8 | 1,8,10 |

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

| | ument brevet cité oport de recherch | | Date de publication | | embre(s) de la ille de brevet(s) | Date de publication |
|----|--|---|---------------------|--|---|--|
| WO | 9905546 | A | 04-02-1999 | AU EP | 8258798 A 0998687 A | 16-02-1999 10-05-2000 |
| EP | 0570944 | A | 24-11-1993 | DE DE | 4216999 A 59308883 D | 25-11-1993 24 - 09-1998 |
| JP | 06344495 | Α | 20-12-1994 | AUCL | N | |
| ₩O | 8808043 | A | 20-10-1988 | US AT CA DE DE EP JP US | 4802967 A 79906 T 1332330 A 3874069 A 3874069 T 0310656 A 1502994 T 4913762 A 4865711 A | 07-02-1989 15-09-1992 11-10-1994 01-10-1992 04-03-1993 12-04-1989 12-10-1989 03-04-1990 12-09-1989 |

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.